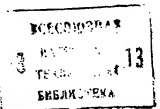
ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ



(21) 2832620/23-04

(22) 26.10.79

(46) 23.12.86. Бюл. № 47

·(71) Институт физико-органической химии и углехимии АН Украинской ССР и Всесоюзный научно-исследовательский институт химических средств защиты растений

(72) Ю.М.Ютилов, А.Г.Игнатенко. Л.Е.Михайлова, Е.И.Андреева и Г.В.Бобкова

(53) 547.859(088.8)

(56) Патент С№ 3759933,

кл. С 07 d 31/40, опублик. 1973.

(54) СТИРИЛЬНЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ ИМИДАЗО [4,5-С]ПИРИДИНИЙ-ИОДИДА, ОБЛАДАЮЩИЕ ФУНГИЦИДНОЙ АКТИВНОСТЬЮ

(57) Стирильные производные имидазо [4,5-с]пиридиний-иодида общей формулы

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_4 \\
CH = CH - R_3 \\
R_2
\end{array}$$

где а) R₄-CH₃, R₂ и R₃-OCH₃, R³-H, 6) R₁-CH₃, R₂ и R₃-H, R₃-N(CH₃)₂, в) R₁-CH₃, R₂ и R₄-H, R₃-OCH₃, г) R₂-Ph, R₂ и R₄-OCH₃, R₃-H; д) R₁-Ph, R₂ и R₄-H, R₃-N(CH₃)₂,

обладающие фунгицидной активностью.

SU ... 81392

Изобретение относится к новым химическим соединениям, к стирильным производным имидазо [4,5-с]пиридиний иодида общей формулы

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
N \\
N \\
R_1 \\
R_4 \\
R_2
\end{array}$$

где а) R_4 -CH₃, R_1 и R_3 -OCH₃, R_3 -H; 6) R_1 -CH₃, R_2^2 и R_3 -H, R_3 -N(CH₃)₂; в) R_1 -CH₃, R_2 и R_4 -H, R_3 -OCH₃; г) R_1 -Ph, R_2 и R_4 -OCH₃, R_2 -H;

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{3} \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
R_{1} & R_{2} & R_{3} \\
CH_{3} & J & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
CH_{3} & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
CH_{3} & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
CH_{3} & CH_{3}
\end{array}$$

50

где R -R, имеют указанные значения.

Полученные новые соединения представляют собой твердые окрашенные вещества, растворимые в воде, спирте и ацетоне. Структура подтверж- 35 дена данными элементного анализа.

Пример 1. 1,2,5-Триметил--4-(n -N,N -диметиламиностирил)-имидазо [4,5-с] пиридиний-иодид (ИЮ-6).

1,05 г $(3,5\cdot10^{-3}$ моль) 1,2,4,5--тетраметилимидазо[4,5-с]пиридинийиодида и 0,7 г (4,5 ммоль) n-(диметиламино) бензальдегида растворяют при нагревании в 30 млн -бутанола, добавляют 2 мл (2 ммоль) пиперидина и кипятят на масляной бане при температуре 135-145°C 2 ч. После охлаждения выпавший осадок кирпично-красного цвета отфильтровывают и промывают эфиром, выход 1,45 г (96,7%), т.пл. 228-230°C (Н-бутанол).

Найдено, %: С 52,7; Н 5,4; N 12,7. $C_{19}H_{23}N_4$.

Вычислено, %: С 52,5, Н 5,3, N 12,9.

Пример 2. 1,2,5-Триметил-4--(2,5-диметоксистирил)имидазо[4,5-с] пиридиний-иодид (ИЮ-5).

д) R_4 -Ph, R_2 и R_4 -H, R-N(CH $_3$) $_2$, обладающим фунгицидной активностью:

Указанное свойство позволяет предполагать возможность применения их в сельском хозяйстве.

Известны производные имидазо[4,5-с] пиридин-2-она, обладающие противовоспалительной активностью.

Цель изобретения - расширение ас-10 сортимента фунгицидов.

Эта цель достигается новыми стирильными производными имидазо [4,5-с] пиридиний-иодидами приведенной общей формулы, которые получают путем вза-15 имодействия 4-метилпроизводных имидазо[4,5-с]пиридиний-иодидов с ароматическими альдегидами в присутствии пиперидина в качестве катализатора, по схеме

Получают аналогично примеру 1, исходя из 1,05 г (3,5 ммоль) 1,2,4,5--тетраметилимидазо[4,5-с]пиридиний--иодида и 0,7 (4,2 ммоль) 2,5-диметоксибензальдегида, выход 1,5 г (96%), т.пл. 184-185°C (н-бутанол).

Найдено, %: С 50,5, Н 5,5, N 9,2. $C_{19} H_{22} N_3 O_2 J$.

Вычислено, %: С 50,5; Н 5,6, N 9,3. Пример 3. 1,2,5-Триметил-4--(п'-метоксистирил)имидазо[4,5-с]пиридиний-иодид (ИЮ-452).

Получают аналогично примеру 1, исходя из 1,05 г (3,5 ммоль) 1,2,4,5--тетраметилимидазо[4,5-с]пиридиний--иодида и 0,51 мл (4,2 ммоль) n-метоксибензальдегида, выход 0,96 г (63,3%), т.пл. 235-236°C (H₀O).

Найдено, %: N 10,5.

C₁₈H₂₀N₃OJ. Вычислено, Z: N 10,0.

Пример 4. 1,5-Диметил-2-фенил-4-(2,5-диметоксистирил)имидазо-[4,5-с]пиридиний-иодид (ИЮ-428).

Получают аналогично примеру 1, исходя из 0,8 г (2,2 ммоль) 1,4,5-триметил-2-фенилимидазо[4,5-с]пиридиний-иодида и 0,546 г (3,3 ммоль)

10

15

2,5-диметоксибензальдегида, выход 0,85 г (71,2%), т.пл. 233-234°C (н-бутанол).

Найдено, %: N 8,3.

C₂₄ H₁₄ N₃ O J. Вычислено, %: N 8,2.

Пример 5. 1,5-Диметил-2-фенил-4-(n-N), N'-диметиламиностирил) - имидазо[4,5-с]пиридиний-иодид (ИЮ-431).

Получают аналогично примеру 1, исходя из 0,8 г (2,2 ммоль) 1,4,5—триметил-2-фенилимидазо[4,5-с]пирифиний-иодида и 0,448 г (3 ммоль) п-N,N-диметиламинобензальдегида, выход 0,85 г (78,2%), т.пл. 265-266°С (Н-бутанол).

Найдено, %: С 57,7; Н 5,2.

C24 H25 N4 J.

Вычислено, %: С 58,0; Н 5,1.

Фунгицидную активность определяют на мицелии грибов: Botrytis cinerea, Fusarium moniliforme, Venturia inaegualis, Aspergillus niger, Verticillium dahlick и бактерии Xahthomonas malvacearum.

Новые вещества растворяют в ацетоне и в стерильных условиях вводят в
расплавленный картофельно-декстрозный агар, который разливают по чашкам Петри. За эталон принимают тетраметилтиурамдисульфид (ТМТД). Концентрация действующего вещества
0,003%. Через 18-20 ч после разлива
и застывания агаровую пластинку инокулируют кусочками мицелия, указан-

ных тест-объектов и выдерживают в течение 4-5 суток при температуре 22-25°С. По истечении указанного сро-ка определяют размер колоний изученных грибов, а затем по формуле Эббота определяли процент подавления (Р) мицелия грибов по сравнению с эталоном:

$$P = -\frac{a}{a} - \frac{c}{a} - 100$$

где а - рост мицелия грибов в контроле;

> с - рост мицелия грибов по препарату.

Результаты испытаний представлены в таблице.

Соединения шифров ИЮ-452, ИЮ-428, ИЮ-5, ИЮ-6 по фунгицидной активности превосходят или равноценны эталону ТМТД на мицелии гриба Verticillium dahlial. Соединения ИЮ-6 и ИЮ-452 обладают также выраженной бактерицидной активностью. Соединение ИЮ-5 обладает активностью против возбудителя серой гнили гриба. Помимо высокой фунгицидной активности заявляемые вещества обладают высокой селективностью воздействия на грибковые заболевания, а это, в свою очередь, предохраняет загрязнение окружающей среды от излишнего применения химических веществ как средства борьбы с паразитирующими организмами.

Результаты испытаний на фунгицидную активность (испытания соединений проведены в концентрации по д.в. 0,003%

Пифры соеди- нений	Xanthomo- nas mal- vacearum	Botrytis cinerra	Fusarium monili- forme	Venturia inaegua- lis	Aspergillus niger	Verticillium dahlial
ию-452	75	36	. 22	25	8	92
ию-431	12	· 68	11	6 .	17	•
ию-428	12	18	33	25	17	83
ию-5	50	100	4	14	13	100
ило-6,	100	63	. 0	31	13	100
ТМТД	87	100	100	100	87	83